

**HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA**  
**OFICINA DE LOGISTICA**

**PROCESO DE MENOR CUANTIA N° 1525 - CUADRO DE ADQUISICIONES N° 526**

Adquisición de REACTIVOS PARA LABORATORIO-INMUNOSEROLOGIA, como producto critico basado en la R.M. N° 099-2004-SA/DM, Siendo el monto de S/. 32,140.32 (TREINTIDOS MIL CIENTOCUARENTA CON 32/100 Nuevos Soles, según ítems anexos.

**CALENDARIO DE ACTIVIDADES**

<b>1.</b>	<b><u>Convocatoria</u></b>	<b>Fecha : 21 de Junio del 2005</b>
<b>2.</b>	<b><u>Registro de Participantes</u></b>	<b>Fecha : 22 de Junio del 2005 Hora : 8: 00 am a 13: 00 horas</b>
<b>3.</b>	<b><u>Presentación de Propuestas</u></b>	<b>Fecha : 23 de Junio del 2005 Hora : 8:00 am a 13:00 horas</b>
<b>4.</b>	<b><u>Evaluación y Otorgamiento de la Buena Pro</u></b>	<b>Fecha : 24 de Junio del 2005 Hora : 15:00 horas.</b>

- ▢ Entrega en la Oficina de Logística del Hospital Nacional Arzobispo Loayza Av. Alfonso Ugarte Nro. 848 - 2° Piso.

**1.- OBJETO**

- ▢ Adquisición de Reactivos para Laboratorio-Inmunoserologia, como producto critico basado en la R.M. N° 099-2004-SA/DM.

**2.- VALOR REFERENCIAL**

- ▢ Siendo el monto de S/.32,140.32 (TREINTIDOS MIL CIENTOCUARENTA CON 32/100 Nuevos Soles) , según ítems anexos.

**3.- BASE LEGAL**

- ▢ Constitución Política del Perú
- ▢ Ley Nro. 27633 - Ley de promoción Temporal del Desarrollo Productivo Nacional
- ▢ Ley N° 27209 - Ley de Gestión Presupuestaria del Estado
- ▢ Ley N° 28427 - Ley de Presupuesto del Sector Publico para el Año Fiscal 2005
- ▢ Ley N° 27444 - Ley de Procedimientos Administrativos Generales
- ▢ Decreto Supremo N° 083-2004-PCM Aprueba el Reglamento del Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y sus normas complementarias y/o modificatorias.

- ▢ Decreto Supremo Nro.084-2004-PCM - Aprueba el Reglamento del Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y sus normas complementarias y/o modificatorias.
- ▢ R.M. N° 099-2004/MINSA - Aprueba Listado de Bienes y Servicios de Naturaleza Critica y d Bienes de Naturaleza Estratégica del Ministerio de Salud.

#### **4.- PROPUESTA TECNICA :**

- ▢ DECLARACION JURADA MANIFESTANDO INFORMACION EMPRESARIAL
- ▢ NO TENER IMPEDIMENTO PARA PARTICIPAR EN PROCESOS DE SELECCIÓN NI PARA CONTRATAR CON EL ESTADO, CONFORME EL ART. 9° DE LA LEY.
- ▢ QUE CONOCE ACEPTA Y SE SOMETE A LOS PROCEDIMIENTOS DEL PROCESO DE SELECCIÓN.
- ▢ QUE ES RESPONSABLE DE LA VERACIDAD DE LOS DOCUMENTOS E INFORMACION QUE PRESENTA PARA EFECTO DEL PROCESO.
- ▢ QUE SE COMPROMETE A MANTENER SU OFERTA DURANTE EL PROCESO DE SELECCIÓN HASTA RESULTAR FAVORECIDO CON LA BUENA PRO.
- ▢ QUE CONOCE LAS SANCIONES CONTENIDAS EN LA LEY, SU REGLAMENTO Y DEMAS DISPOSICIONES COMPLEMENTARIAS Y MODIFICATORIAS.
- ▢ CARTA DE PRESENTACION DE LA PROPUESTA, FIRMADA POR EL REPRESENTANTE LEGAL DE LA EMPRESA, ADJUNTANDO RELACION DE LOS PRODUCTOS A LOS QUE CONCURSA INDICANDO: **MARCA, PROCEDENCIA, FORMA DE PAGO, VALIDEZ DE OFERTA Y PLAZO DE ENTREGA (OBLIGATORIO).**
- ▢ ESPECIFICACIONES TECNICAS DE CADA BIEN QUE INCLUYE LA PROPUESTA (OBLIGATORIO).
- ▢ DECLARACION JURADA DE PRESENTAR PRODUCTO NACIONAL DE SER EL CASO.
- ▢ CARTA DE GARANTIA DE LA CALIDAD
- ▢ EXPERIENCIA DEL POSTOR (FACTURAS ATENDIDAS DEL BIEN EN QUE SE CONCURSA CON UNA ANTIGÜEDAD NO MAYOR DE 01 AÑO).

#### **5.- PROPUESTA ECONOMICA :**

- ▢ RELACION DE PRODUCTOS OFERTADOS RESPETANDO LOS NUMEROS DE ITEMS DE LA COTIZACION INDICANDO EL PRECIO UNITARIO EN NUEVOS SOLES INCLUIDO EL I.G.V. 19% A SOLO DOS DECIMALES (PUESTO EN EL HOSPITAL).
  - ▢ LAS PROPUESTAS QUE EXCEDAN EN MAS DE 10% O SEAN INFERIORES AL 70% DEL VALOR REFERENCIAL NO SERAN TOMADAS EN CONSIDERACION
- Las Propuestas serán presentadas en original, en dos(02) sobres cerrados denominados :

SOBRE N° 01      « Propuesta Técnica»  
 SOBRE N° 02      « Propuesta Económica»

#### **6.- CONDICIONES DE EVALUACION Y ENTREGA :**

- ▢ LOS POSTORES PODRAN COTIZAR UNO O MAS ITEM(S) DEBIENDO OBLIGATORIAMENTE COTIZAR EL 100% DE LAS CANTIDADES CONSIDERADAS EN CADA ITEM.
- ▢ NO SE ACEPTARAN OFERTAS ALTERNATIVAS, DE PRESENTARSE SERA DESCALIFICADO EN EL ITEM CORRESPONDIENTE.
- ▢ LA ENTREGA DE LOS BIENES SE EFECTUARA EN LOS ALMACENES DE LOGISTICA (ingreso por la puerta N° 4 Jr. Zorritos S/N.
- ▢ LOS POSTORES AL ELABORAR SUS PROPUESTAS DEBERAN CONSIDERAR LOS IMPUESTOS DE LEY, COSTOS DIRECTOS E INDIRECTOS ROTULADOS, CONTROL DE CALIDAD, UTILIDADES, TRIBUTOS, SSEGUROS, TRANSPORTE, OTRO CONCEPTO , QUE PUEDA INCIDIR SOBRE EL CONSTO DE LOS PRODUCTOS Y CUALQUIER OTRA OBLIGACION QUE SE DERIVE DE LA REPOSICION POR

Email: [loayzalogistica@yahoo.es](mailto:loayzalogistica@yahoo.es)

Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655

cc.: Archivo

SHPB/ACV/nmm

CONCEPTO DE DAÑOS Y/O PERDIDAS PARCIALES O TATALES QUE OCURRIERAN HASTA LA ENTREGA DE LOS MISMOS, EN EL ALMACEN DEL HNAL. Y CUALQUIER OTRA OBLIGACION DEL PRESENTE PROCESO DE SELECCIÓN.

#### 7.- EVALUACION TECNICA.-

❏	ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL BIEN	EXCLUYENTE	
❏	EXPERIENCIA DEL POSTOR	15	Puntos
	* Facturas por montos mayores al 100% del Valor Referencial	15 Puntos	
	* Facturas por montos menores al 100% del Valor Referencial	10 Puntos	
❏	PLAZO DE ENTREGA	15	Puntos
❏	* De 01 - 02 días	15 puntos	
❏	* De 03 - 05 días	10 puntos	
❏	* De 06 - a más	5 puntos	
❏	CARTA DE GARANTIA DE LA CALIDAD	<u>20</u>	<u>Puntos</u>
TOTAL PUNTAJE TECNICO ..... → 50 Puntos.			

#### 8.- EVALUACION ECONOMICA.-

❏	PROPUESTA ECONOMICA	50	Puntos.
TOTAL PUNTAJE ECONOMICO ..... → 50 Puntos			

TOTAL PUNTAJE TECNICO + ECONOMICO..... → 100 Puntos
---

EL POSTOR PARTICIPANTE DEBERA DE ALCANZAR COMO MINIMO CUARENTA (40) PUNTOS EN LA EVALUACION TECNICA, PARA ACCEDER A LA EVALUACION ECONOMICA CASO CONTRARIO NO SE TOMARA EN CUENTA.

#### 09.- CRITERIOS DE EVALUACION

El Comité especial revisará la documentación general presentada así como la propuesta técnica y propuesta económica aplicando los siguientes criterios de evaluación :

CONCEPTO	CRITERIOS
<b>PROPUESTA TECNICA</b> (Comprende 2 etapas) 1. <b>Verificación</b> de la documentación presentada en el sobre técnico si se cumple con las bases de lo contrario será desestimada. 2. <b>Evaluación Técnica</b> : <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Verificación del Expediente: Plazo de entrega, carta de garantía y el cumplimiento de las especificaciones técnicas optimas de lo contrario será desestimada.</li> <li>➤ El cumplimiento de las especificaciones técnicas tiene carácter obligatorio y excluyente (no se evaluará la propuesta si no cumple).</li> </ul>	<b><u>CUMPLE / NO CUMPLE</u></b> <b><u>Hasta 50 puntos</u></b>
<b>EVALUACION ECONOMICA</b>	<b>50 puntos</b> <b>Oferta Económica de menor costo</b>
<b>EVALUACION FINAL</b>	<b>La que obtenga el mayor puntaje</b>

#### 10.- DISPOSICIONES FINALES

- El Hospital Nacional «Arzobispo Loayza» - HNAL se reserva el derecho de verificar la información proporcionada por el postor como parte de su propuesta técnica y económica.
- El postor se obliga a verificar toda la información necesaria para la elaboración de su propuesta por lo tanto no podrá invocar responsabilidad alguna en ese aspecto hacia el Hospital Nac. Arzobispo Loayza, sus funcionarios y asesores.
- Las Muestras serán devueltas a los Postores en un plazo máximo de 15 días calendarios posteriores al Acto de otorgamiento de la Adjudicación. En caso de no ser recogidos pasarán a formar parte de los bienes del hospital.
- El presente proceso se rige por las bases y lo que establece el Texto Unico Ordenado de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado, aprobado por el Decreto Supremo N° 083-2004-PCM y su Reglamento aprobado por el Decreto Supremo N° 084-2004-PCM, modificatorias y normas complementarias.
- En cumplimiento del Artículo 29 de la Directiva de Tesorería para el Año Fiscal 2005 aprobada mediante Resolución Directoral Nro. 003-2005-EF/77.15 que establece la obligatoriedad de efectuar los pagos por medios electrónicos; todos los pagos a proveedores derivados del presente proceso de selección se realizará mediante abono en cuenta bancaria por tanto el postor o postores ganadores de la buena pro deberán remitir su Código de Cuenta Interbancario (CCI) para su validación correspondiente.
- Al momento de registrarse como participante en el presente proceso de selección, el postor deberá registrar una dirección de correo electrónico válida y vigente; adicionalmente, deberá remitir un mensaje de correo a la dirección electrónica **loayzalogistica@yahoo.es** con el asunto "postor AMC 1525-2005-HNAL" confirmando su número de RUC y teléfono de contacto. La confirmación de participación se aceptará según fecha del calendario (REGISTRO DE PARTICIPANTES).

## Anexo 1

### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

01	HYDRAGEL PROTEIN (E)	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de proteínas plasmáticas en suero humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa.</li> <li>➤ ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
02	HYDRAGEL HEMOGLOBINA (E)	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de variedades de hemoglobina en sangre humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa.</li> <li>➤ ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
03	HYDRAGEL IF (INMUNOFIJACION)	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: kit x 20 pruebas o más para la detección de proteínas monoclonales en suero humano.</li> <li>➤ FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Electroforesis e Inmunofijación en gel de agarosa con antisueros específicos. ANTICUERPOS: Anticuerpos contra cadena pesada gamma, pesada alfa, pesada jul, ligera kappa y ligera lambda.</li> <li>➤ ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

04	HYDRAGEL LIPO (a)	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: kit x 70 pruebas o más para la detección de lipoproteínas en suero humano. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Electroforesis en gel de agarosa.</li> <li>➤ ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. TEMPERATURA DE PROCESAMIENTO: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en densitómetro. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
05	ANTICUERPO VHA IgM ELISA automatizado	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Enzimoimmunoensayo (ELISA), Enzimoimmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos IgM frente al virus de la hepatitis A (HVA) en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis A. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo para HVA, b) Control positivo para HVA. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
06	ANTI DNA NATIVO INMUNOFLOURESCENCIA	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACIÓN: Kit de 60 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Inmunofluorescencia indirecta para la determinación de anticuerpos contra el DNA nativo de <i>Crithidia lucillae</i> en suero humano y líquidos biológicos.</li> <li>➤ ANTICUERPOS: con capacidad de unirse a colorantes fluorescentes sin alterar su propiedad inmunológica..</li> <li>➤ SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: mayor al 95%. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Positivo b) Negativo COMPONENTES: Portaobjetos, cubreobjetos, antigamma globulina humana marcada, buffer, medio de montaje TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

07	ANTICUERPO HBcore IgM AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA), Enzimoimmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos IgM de HBcAg, en suero o plasma humano. ANTÍGENOS: Antígeno recombinante HBV core. en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis B. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
08	ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgG (ELISA) X 96 DETERMINACIONES	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits x 96 (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG frente a la bacteria H. pylori, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno purificado de H. pylori impregnado en la superficie de los micro ollos. SENSIBILIDAD: 99 %. ESPECIFICIDAD: 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

09	ANTICUERPO <i>HELICOBACTER PYLORI</i> IgM ELISA	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits x 96 (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM frente a la bacteria <i>H. pylori</i>, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno purificado de <i>H. pylori</i> impregnado en la superficie de los micro orlos. SENSIBILIDAD: 99 %. ESPECIFICIDAD: 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
10	ANTICUERPO ANTINUCLEAR INMUNOFLOURESCENCIA	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACIÓN: Kit de 120 determinaciones o más para la determinación de anticuerpos antinucleares. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGÍA: Inmunofluorescencia para la determinación de anticuerpos contra un conjunto de distintos anticuerpos dirigidos contra componentes macromoleculares normales del núcleo celular. ANTICUERPOS: con capacidad de unirse a colorantes fluorescentes sin alterar su propiedad inmunológica.. SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: mayor al 95%. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. COMPONENTES: Portaobjetos, cubreobjetos, antigamma globulina humana marcada, buffer, medio de montaje TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>



11	AG/AC VHBe (epsilon) AUTOMATIZADO	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección automatizada cuantitativa del antígeno de la Hepatitis B (HBeAg) o del anticuerpo contra el Antígeno de la Hepatitis B (Anti-HBe), en suero o plasma humano. ANTICUERPOS: Anticuerpos contra HBeAg (Anti-HBe). ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
12	ANTICUERPO VHA TOTAL ELISA automatizado	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA), Enzimoinmunoensayo de micropartículas (MEIA), Inmunoensayo de fluorescencia polarizada (FPIA) o Atenuación de la Energía de Radiación (REA) para la detección de anticuerpos frente al virus de la hepatitis A (HVA) en suero o plasma. ANTÍGENOS: Solución del virus de la Hepatitis A. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo para HVA, b) Control positivo para HVA. CONJUGADO: Anti IgM humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C o ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores automáticos, con código de barra para reactivos y tubo primario. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

13	CLAMIDIA IgG ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG anti-Clamidia, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Posillos recubiertos con antígeno de CMV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: 99.8 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo IgG humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
14	CLAMIDIA IgM ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM anti-Clamidia, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Posillos recubiertos con antígeno de CMV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: 99.8 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo IgM humano en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

15	HERPES II IgM ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) para la detección de anticuerpos IgM del virus de Herpes Simple tipo II (HSB 1 IgM). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o péptido sintético de HSV II. SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
16	HERPES II IgG ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) para la detección de anticuerpos IgG del virus de Herpes Simple tipo II (HSB 1 IgG). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o péptido sintético de HSV II. SENSIBILIDAD: 94 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

17	HERPES I IgM ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgM del virus de Herpes Simple tipo I (HSB 1 IgM). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o péptido sintético de HSV I. SENSIBILIDAD: 98 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
18	HERPES I IgG ELISA MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoimmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG del virus de Herpes Simple tipo I (HSB 1 IgG). ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o péptido sintético de HSV I. SENSIBILIDAD: 94 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 97 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo. CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 23 a 25°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

19	NTX (TELOPEPTIDO) ORINA ELISA	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o más. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección en orina de N-telopéptidos enlazados de colágeno tipo I (NTx). ANTÍGENOS: Anticuerpo monoclonal marcado con peroxidasa de tábano. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Concentración conocida de NTx en orina, b) Calibradores. CONJUGADO: Anticuerpo monoclonal, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: ambiente. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
20	WALLER ROSE	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Presentación x 100 determinaciones. Suspensión de hematíes de cordero estabilizados y sensibilizados con gammaglobulina de conejo y que reaccionan contra anticuerpos séricos humano. Control positivo y negativo. Sensibilidad 94 %.</li> </ul>
21	ANTIGENO/ANTICUERPO HIV-SIDA-4º GENERACIÓN MANUAL	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 192 determinaciones (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno). FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 08 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) MANUAL de cuarta generación para la detección de VIH-1, VIH-1 grupo 0 y VIH-2, en suero o plasma. ANTÍGENOS: Proteínas recombinantes o péptido sintético de HIV. SENSIBILIDAD: 100 %. ESPECIFICIDAD: Mayor de 98 %. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo, b) Control positivo para VIH-1, c) Control Positivo para VIH-2 y d) Control de antígeno VIH-1 p24.</li> <li>➤ CONJUGADO: Estable hasta la fecha del vencimiento del kit o desde su reconstitución en caso de ser liofilizado. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C.</li> <li>➤ OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen.</li> <li>➤ Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>

22	HIDATIDOSIS ANTICUERPO ELISA	<ul style="list-style-type: none"> <li>➤ PRESENTACION: Kits por 96 determinaciones TMB (12 tiras desglosables de 8 pocillos cada uno por placa) o mas. FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega.</li> <li>➤ METODOLOGIA: Enzimoinmunoensayo (ELISA) TMB para la detección de anticuerpos IgG frente a Echinococcus granulosus en suero o plasma. ANTÍGENOS: Antígeno específico en la superficie del poliestireno. ALMACENAMIENTO: de 2°C a 8°C. CONTROLES: a) Control negativo b) Control positivo. CONJUGADO: Anticuerpo IgG humano, en cantidad suficiente para el número de determinaciones y estable hasta la fecha del vencimiento del kit. TEMPERATURA DE INCUBACIÓN: 37°C. OTROS REQUISITOS: Lectura, para ser leídos en lectores de sistema abierto. Lavado, de fácil manejo para ser utilizado con lavador automatizado de micro placas o tiras, con lavador semiautomático o manual. Presentar documentación que acredite la conservación de cadena de frío (2 a 8°C). Producto licenciado por la FDA o una entidad similar del país de origen. Manual de instrucciones del procedimiento e interpretación de la prueba en español.</li> </ul>
----	------------------------------	---

## Anexo 2

### DECLARACION JURADA

Lima, de del 2005

Señores

**HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA**

Presente.-

**Referencia : ADJUDICACION DE MENOR CUANTÍA N° 1525-2005-HNAL**

De nuestra consideración:

(Nombres y Apellidos del Representante Legal), identificado con Documento Nacional de Identidad N°..... domiciliado en..... Representante legal en calidad de (Gerente o apoderado común) y accionista (de ser el caso) de la empresa (nombre de la empresa postora o Consorcio); que se presenta como postora a la Adjudicación de Menor Cuantía N° 1525-2005-HNAL, para Adquisición de Reactivos para Laboratorio-Inmunoserología, según cuadro de necesidades-2005, **DECLARO BAJO JURAMENTO** que mí representada:

1. No tiene impedimento para participar en el proceso de selección ni para contratar con el Estado, conforme al Artículo 9° de la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado.
2. Conoce, acepta y se somete a las Bases, condiciones y procedimientos del proceso de selección.
3. Es responsable de la veracidad de los documentos e información que presenta a efectos del proceso.
4. Se compromete a mantener su oferta durante el proceso de selección y a suscribir el contrato, en caso resulte favorecida con la Buena Pro.
5. Conoce las sanciones contenidas en la Ley de Contrataciones y Adquisiciones del Estado y su Reglamento, así como en la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
6. Nuestros bienes califican como nacional de acuerdo al D.S. N° 003-2001-PCM y la R.M. N° 043-2001-ITINCI/DM" SI (.....) NO (.....)
7. Que SI (.....) NO (.....) estoy afecto a la **Detracción**, según lo establecido por la Resolución de Superintendencia N° 183-2005/SUNAT, para tal efecto mi número de Cuenta Corriente en el Banco ..... es .....
8. Autorizo al órgano encargado de las contrataciones y adquisiciones de la ENTIDAD a notificarme por correo electrónico o por fax las actuaciones derivadas del presente proceso de selección, sin que tenga que recurrir a los mecanismos tradicionales para que estas tengan plena eficacia.  
Fax: ..... Correo Electrónico.....

.....  
Nombre, firma y sello del Gerente o Funcionario autorizado

Nota: En caso que el postor brinde el bien que califique como Nacional de conformidad con la definición contenida en el D.S. N° 003-2001-PCM y la R.M. N° 043-2001-ITINCI/DM, declarará como N° 6 de la presente Declaración Jurada: "Que el bien a brindar califica como nacional de acuerdo al D.S. N° 003-2001-PCM y la R.M. N° 043-2001-ITINCI/DM"

Email: [loayzalogistica@yahoo.es](mailto:loayzalogistica@yahoo.es)  
Teléfono: 431-3799 anexo 110 / 431-3655  
cc.: Archivo  
SHPB/ACV/nmm

15

### Anexo 3

#### ADJUDICACION DE MENOR CUANTIA NRO. 1525-2005-HNAL ADQUISICION DE REACTIVOS

Ítems	Código	Descripción	Un. Med.	Cant.	Precio - 70%	Precio Unit.	Precio +10%	Total
1	B351002610	HYDRAGEL PROTEIN E X 70 DETERMINACIONES	CJ	3	528.19	754.55	830.01	2,263.65
2	B351002611	HYDRAGEL HEMOGLOBINA (E) X 70 DET.	KT	1	490.00	700.00	770.00	700.00
3	B351004125	HYDRAGEL IF (INMUNOFIJACION) X 20 DETERMINACIONES	CJ	1	1190.00	1700.00	1870.00	1,700.00
4	B351004126	HYDRAGEL LIPO (a) X 70 DETERMINACIONES	CJ	1	455.64	650.91	716.00	650.91
5	B355050009	ANTICUERPO HA IgM ELISA X 96 DETERMINACIONES	KT	2	735.00	1050.00	1155.00	2,100.00
6	B355050014	ANTI DNA NATIVO INMUNOFLUORESCENCIA X 60 DETERMINACIONES	KT	2	504.00	720.00	792.00	1,440.00
7	B355050016	ANTICUERPO HBcore IgM ELISA X 96 DETERMINACIONES	KT	2	665.00	950.00	1045.00	1,900.00
8	B355100008	ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgG (ELISA) X 96 PRUEBAS	KT	1	665.00	950.00	1045.00	950.00
9	B355100016	ANTICUERPO HELICOBACTER PILORIS IgM (ELISA) X 96 PRUEBAS	KT	1	699.30	999.00	1098.90	999.00
10	B355100017	ANTICUERPO ANTINUCLEAR INMUNOFLUORESCENCIA X 120 PRUEBAS	KT	3	945.00	1350.00	1485.00	4,050.00
11	B355100021	ANTIGENO/ANTICUERPO HB epsilon X 96 DETERMINACIONES	KT	1	882.00	1260.00	1386.00	1,260.00
12	B355101256	ANTICUERPO HA TOTAL X 96 DETERMINACIONES	KT	1	770.00	1100.00	1210.00	1,100.00
13	B355101305	CLAMIDIA IgG (ELISA) X 96 DETERMINACIONES	KT	1	735.00	1050.00	1155.00	1,050.00
14	B355101306	CLAMIDIA IgM (ELISA) X 96 DETERMINACIONES	KT	1	770.00	1100.00	1210.00	1,100.00
15	B355104501	HERPES II IgM X 96 DETERMINACIONES	KT	1	585.55	836.50	920.15	836.50
16	B355104502	HERPES II IgG X 96 DETERMINACIONES	KT	1	574.35	820.50	902.55	820.50
17	B355104503	HERPES I IgM X 96 DETERMINACIONES	KT	1	586.31	837.58	921.34	837.58
18	B355104504	HERPES I IgG X 96 DETERMINACIONES	KT	1	574.21	820.30	902.33	820.30
19	B355806261	NTX (TELOPEPTIDO) ORINA ELISA X 96 DETERMINACIONES	KT	1	3055.50	4365.00	4801.50	4,365.00
20	B355808134	WALLER ROSE X 100 DETERMINACIONES	KT	2	87.50	125.00	137.50	250.00
21	B358500075	ANTIGENO ANTICUERPO HIV-SIDA DE 4TA. GENERACION X 192 DETER.	KT	2	681.41	973.44	1070.78	1,946.88
22	B358504513	HIDATIDOSIS ANTICUERPO ELISA X 96 PRUEBAS	KT	1	700.00	1000.00	1100.00	1,000.00
<b>TOTAL (Treinta y Dos Mil Ciento Cuarenta y 32/100 Nuevos Soles)</b>								<b>32,140.32</b>